### IPC-TM-650

# РУКОВОДСТВО ПО ИСПЫТАТЕЛЬНЫМ МЕТОДАМ

Номер	
2.3.28.1	
Предмет исследования	
Методы определения содержани	ия галогенидов в паяльных флюсах и пастах
Дата	Редакция
06/04	
Исходная рабочая группа	
Целевая группа по испытанию ха	рактеристик флюса (5-24а)

# 1 Общая информация

Данное испытание предназначено для измерения уровня хлоридов, бромидов и фторидов в паяльных флюсах и пастах с помощью метода ионной хроматографии.

# 2 Прилагаемая документация

IPC J-STD-004 Требования к флюсам для пайки

IPC-TM-650 Руководство по испытательным методам

2.3.34 Содержание твердой фазы, флюсы

# 3 Испытательные образцы

**3.1** Жидкий флюс, паяльная паста, пастообразный флюс, вытяжка флюса из паяльной пасты, извлеченный флюс навески дозированного припоя, присадочная проволока с флюсовым сердечником. Процесс оплавления/экстракции следует проводить в соответствии с J-STD-004 для навесок дозированного припоя.

### 4 Приборы и материалы

- **4.1** Ионный хроматограф с определением 50 частей на млрд. или более точный. Оборудование и химический состав должны быть установлены и приведены в устойчивое состояние согласно инструкциям изготовителя.
- **4.2** Водяной термостат с температурой нагрева воды до  $80 \pm 5^{\circ}$ С.
- **4.3** Чистые с теплоизоляционными свойствами пакеты, например, КАРАК ® 500 серии или эквивалентно этому с менее чем 250 ч/млрд. экстрагируемых примесей. (Установите степень очистки или номер детали изготовителя).
- 4.4 Виниловые перчатки для чистки помещения (<3 ч/млрд. СІ).
- 4.5 Деионизированная вода с удельным сопротивлением как минимум 18.0 мегом сантиметр.
- **4.6** Химические реактивы класса HPLC и ASC для приготовления элюента и регенерирующего раствора.
- **4.7** Стандарты для хлоридов, бромидов и фторидов НИСТ (Национального института стандартов и технологий США).
- 4.8 2-пропанол (IPA), высокой степени очистки для электроники.
- 4.9 Тигель для припоя.

- 4.10 Аналитические весы со взвешиванием до 0.001 г.
- **4.11** 50 мм сердечник.
- 4.12 Чистые кусачки.
- 4.13 Машина для термосварки.
- 4.14 Емкость без ионов.
- 4.15 Ультразвуковая ванна или магнитная мешалка со смесителем.
- 4.16 Свободные от ионов помповые фильтры.
- **4.17** Пробирка.

## 5. Процедуры

# 5.1 Жидкий флюс/экстрагированный флюс

- **5.1.1** Приготовьте раствор: 10% объема раствора должен составлять изопропиловый спирт, 90% деионизированная вода и разбавьте жидкий флюс до 200х.
- **5.1.2** Прежде чем начать проведение анализов, профильтруйте образец флюса через помповый фильтр для удаления твердых частиц.

# 5.2 Паяльная паста/паяльный флюс

- **5.2.1** Взвесьте около 0.001 г, примерно один (1) грамм паяльной пасты, поместите ее во взвешенный пакет КАРАК ® 165 мм х 200 мм, содержащий 50 мл раствора из 10% изопропилового спирта и 90% деионизированной воды.
- 5.2.2 Сделайте заготовку, добавив 50 мл экстракта раствора в пустой пакет.
- **5.2.3** Поставьте метку на пакете, загерметизируйте его и поместите в термостат с горячей водой 80°C.
- **5.2.4** По истечении 16 часов  $\pm 1$  час выньте пакет из термостата, энергично встряхните его секунд 10 для того, чтобы тщательно перемешать содержимое пакета.
- **5.2.5** Позвольте раствору остыть как минимум минут за 30, прежде чем переливать содержимое пакета в освобожденный от ионов пластиковый контейнер.
- **5.2.6** Профильтруйте образец через помповый фильтр, свободный от ионов, для удаления крупных частиц до проведения анализов.

## 5.3 Проволочный припой с флюсовым сердечником

- 5.3.1 Взвесьте приблизительно 50 грамм образца проволоки.
- **5.3.2** Накрутите образец проволоки на сердечник диаметром 50 мм (Примечание: обрезанные края обработайте паяльником для обеспечения изоляции образца во время чистки). Поместите получившийся образец катушки в химический стакан с кипящей деионизированной водой.
- **5.3.3** По истечении примерно 5 минут выньте катушку из кипящей воды, промойте изопропиловым спиртом и дайте обсохнуть.

- **5.3.4** После того, как катушка высохнет, нарежьте образцы проволоки примерно 1 см длиной и поместите в испытательную пробирку.
- **5.3.5** Поместите испытательную пробирку с образцами в ванну с припоем. Спустя 30 секунд после полного оплавления образцов выньте пробирку из ванны и дождитесь их полного отвердевания.
- **5.3.6** После затвердевания припоя, но до затвердевания флюса, отлейте приблизительно 0.2 г флюса в испытательную пробирку известной массы.
- **5.3.7** Взвесьте вторую испытательную пробирку, содержащую флюс и вычтете вес пробирки, чтобы определить чистый вес образца.
- **5.3.8** В испытательную пробирку, содержащую образец, добавьте изопропиловый спирт известного объема и поместите пробирку в ультразвуковое устройство или на магнитную мешалку со смесителем внутри пробирки примерно на 30 минут.
- **5.3.9** После растворения образца флюса разбавьте раствор таким образом, чтобы концентрация изопропилового спирта составляла примерно 10%.

# 5.4 Испытательный метод

- **5.4.1** Экстракты раствора необходимо проанализировать, используя метод ионной хроматографии с 3-5 уровнями калибровки.
- **5.4.2** Разбавляйте экстракт раствора дальше, используя изопропиловый спирт, составляющий 10% от объема, если необходимо снизить концентрацию ионов в пределах диапазона калибровки хроматографа.

### 5.5 Вычисления

# 5.5.1 Жидкий флюс

5.5.1.1 Определите массу каждого иона галогена в жидком флюсе:

Масса иона галогена в жидком флюсе (г) =

[ частей на млрд. непосредственной составляющей IC (µg/mL)] х [коэффициент разбавления, при необходимости] х [объем разбавления раствора (мл)] х 10<sup>-6</sup>

Примечание: значение «частей на млрд. непосредственной составляющей IC» - это реальное значение образца за вычетом бланкового значения.

5.5.1.2 Определите массу сухого остатка флюса в жидком флюсе:

Масса сухого остатка флюса в жидком флюсе (r) =

(Объем образца жидкого флюса (мл)) х

(Плотность образца жидкого флюса (r/мл)) х

(% сухого остатка в жидком флюсе/100)

**5.5.1.3** Вычислите процентное содержание галоген-ионов в нелетучем сухом остатке жидкого флюса:

% галоген-ионов в сухом остатке жидкого флюса =

(масса галоген — ионов (г)в жидком флюсе)х 100 (масса сухого остатка (г)в жидком флюсе)

# 5.5.2 Паяльная паста

5.5.2.1 Определите массу каждого галоген-иона во флюсе паяльной пасты:

Масса галоген-иона (г) во флюсе паяльной пасты =

(частей на млрд. непосредственной составляющей IC (µg/mL)) х

(коэффициент разбавления, при необходимости) х

(объем разбавления раствора (мл)) x 10<sup>-6</sup>

5.5.2.2 Определите массу сухого остатка флюса во флюсе паяльной пасты:

Масса сухого остатка флюса во флюсе паяльной пасты (г) =

(масса образца паяльной пасты (г)) х

(% флюса в паяльной пасте /100) х

(% сухого остатка во флюсе пасты/100)

**5.5.2.3** Вычислите процентное соотношение каждого галоген-иона в нелетучем сухом остатке жидкого флюса:

% галоген-ионов в сухом остатке флюса паяльной пасты=

(масса галоген — ионов (г)в паяльной пасте)х 100 (масса сухого остатка флюса (г)в паяльной пасте)

# 5.5.3 Проволочный припой с флюсовым сердечником

5.5.3.1 Определите массу каждого галоген-иона во флюсе проволочного припоя:

Масса галоген-ионов во флюсе проволочного припоя (г) =

(частей на млрд. непосредственной составляющей IC (µg/mL)) х

(коэффициент разбавления, при необходимости) х

(объем разбавления раствора (мл))  $\times 10^{-6}$ 

5.5.3.2 Определите массу сухого остатка флюса во флюсе проволочного припоя:

Масса сухого остатка флюса во флюсе проволочного припоя (г) =

(масса сухого остатка флюса (г)) х (% сухого остатка во флюсе/100)

**5.5.3.3** Вычислите процентное содержание каждого галоген-иона в нелетучем сухом остатке флюса проволочного припоя:

% галоген-иона в сухом остатке флюса проволочного припоя =

# (масса галоген — нонов (г)во флюсе)х 100

(масса сухого остатка флюса (г)в проволочном припое)

# 6 Примечания

- **6.1** При утверждении метода ионной хроматографии следует убедиться в том, что используемые для образцов и экстракций контейнеры, освобожденные от ионов, не являются причиной погрешности.
- **6.2 Безопасность.** Ознакомьтесь со всеми мерами предосторожности при работе с упомянутыми химическими веществами.



2215 Sanders Road Northbrook, IL 60062-6135

# IPC-TM-650 TEST METHODS MANUAL

**1 Scope** This test procedure is designed to measure the level of chloride, bromide, and fluoride present in a soldering flux or paste by lon Chromatography.

### 2 Applicable Documents

IPC J-STD-004 Requirements for Soldering Fluxes

IPC-TM-650 Test Methods Manual

2.3.34 Solids Content, Flux

### 3 Test Specimens

**3.1** Liquid flux, solder paste, paste flux, extracted solder preform flux, or cored wire. The reflow/extraction process should be carried out in accordance with J-STD-004 for the solder preforms.

### 4 Apparatus and Material

- **4.1** Ion Chromatograph capable of 50 ppb or better detection. The equipment and chemistry should be set up and standardized per the manufacturer's instructions.
- **4.2** Hot Water Bath capable of maintaining 80  $\pm$  5 °C [176  $\pm$  9 °F].
- **4.3** Clean, heat sealable bags, i.e., KAPAK® 500 series or equivalent, with less than 250 ppb extractable contaminants. (Specify cleanliness level or manufacturers' part number.)
- 4.4 Cleanroom vinyl gloves. (<3 ppm of Cl).
- **4.5** Deionized water with a resistivity of at least 18.0 megohm centimeter.
- **4.6** HPLC or ASC grade chemicals for eluent and regenerant preparation.
- **4.7** NIST traceable standards for chloride, bromide and fluoride.
- 4.8 2-Prepanol (IPA), Electronic grade or better.

Number <b>2.3.28.1</b>	
Subject Halide Content of	Soldering Fluxes and Pastes
Date 06/04	Revision
Originating Task Group	s Task Group (5-24a)

- 4.9 Solder Pot.
- 4.10 Analytical Balance capable of measuring 0.001g.
- 4.11 50 mm [1.969 in] mandrel.
- 4.12 Clean wire cutters.
- 4.13 Heat sealer.
- 4.14 Ion-free containers.
- 4.15 Ultrasonic bath or magnetic stirrer and stir bar.
- 4.16 Ion-free syringe filters.
- 4.17 Test Tube.

### 5 Procedures

# 5.1 Liquid Flux / Extracted Flux

- **5.1.1** Prepare a solution of 10% by volume isopropyl alcohol and 90% by volume deionized water and dilute the liquid flux sample to 200X.
- **5.1.2** Filter samples through ion-free syringe filters to remove particulate prior to analysis.

### 5.2 Solder Paste/Paste Flux

- **5.2.1** Weigh to the nearest 0.001 g., approximately one (1) gram of solder paste and place it into a tared 165 mm [6.496 in] by 200 mm [7.874 in] Kapak® bag containing 50 ml of a solution of 10% by volume isopropyl alcohol and 90% by volume deionized water.
- **5.2.2** Prepare a blank by adding 50 ml of the extract solution to an empty bag.
- **5.2.3** Label and heat seal the bags and place them into a hot water bath maintained at 80 °C [176 °F].

IPC-TM-650				
Number	Subject	Date		
2.3.28.1	Halide Content of Soldering Fluxes and Pastes	06/04		
Revision				

- **5.2.4** After 16 hours  $\pm$  one hour, remove the bags from the water bath and shake vigorously for 10 seconds to mix the contents.
- **5.2.5** Allow the solutions to cool for 30 minutes minimum before transferring the extract solutions to ion-free plastic containers.
- **5.2.6** Filter samples through ion-free syringe filters to remove particulate prior to analysis.

### 5.3 Flux-Cored Solder Wire

- **5.3.1** Weigh approximately fifty (50) grams of the wire sample.
- **5.3.2** Wrap the specimen around a 50 mm [1.969 in] diameter mandrel (*Note:* Touch the cut ends of the sample with a soldering iron to seal the sample while cleaning). Place the resultant sample coil into a beaker of boiling deionized water.
- **5.3.3** After approximately five (5) minutes, remove the coil from the boiling water, rinse with isopropyl alcohol, and allow to air dry.
- **5.3.4** After drying, cut the sample into approximately one (1) centimeter [0.394 in] length pieces and place inside of a test tube.
- **5.3.5** Place the test tube, with diced sample, in a solder bath. Thirty (30) seconds after the sample is completely reflowed, remove the test tube and then allow the solder to solidify.
- **5.3.6** Upon solidification of the solder and before solidification of the flux, pour approximately 0.2 grams of the flux into a test tube of known weight.
- **5.3.7** Weigh the second test tube containing the flux and subtract off the test tube weight to determine the weight of the flux sample.
- **5.3.8** Add a known volume of isopropyl alcohol to the sample test tube and place the test tube into a sonicator or on a magnetic stirrer with a stir bar in the test tube for approximately thirty (30) minutes.
- **5.3.9** Once the flux sample is dissolved, dilute the sample solution such that the overall concentration of isopropyl alcohol is approximately 10%.

### 5.4 Test Method

- **5.4.1** Extract solutions shall be analyzed using an Ion Chromatograph with a three to five level calibration.
- **5.4.2** Dilute extract solutions further with a 10% by volume isopropyl alcohol solution, if necessary, to lower ion concentration levels within the calibration ranges of the chromatograph.

### 5.5 Calculations

### 5.5.1 Liquid Flux,

**5.5.1.1** Determine the weight of each halide ion in the liquid flux:

Weight of halide ion (g) in liquid flux =

[ppm from IC (µg/mL)] x
[Dilution factor, if necessary] x
[Volume of dilution solution (ml)] x 10<sup>-6</sup>

Note: "ppm from IC" value is actually specimen value minus blank value.

5.5.1.2 Determine the weight of flux solids in the liquid flux:

Weight of flux solids (g) in liquid flux =

[Volume of liquid flux sample (ml)] x [Density of liquid flux sample (g/ml)] x [% Solids in liquid flux / 100]

**5.5.1.3** Calculate percent of each halide ion in the nonvolatile solid portion of the liquid flux:

Percent of halide ion in solid portion of liquid flux =

[Weight of halide ion (g) in liquid flux] x 100 [Weight of flux solids (g) in liquid flux]

### 5.5.2 Solder Paste

**5.5.2.1** Determine the weight of each halide ion in the solder paste flux:

Weight of halide ion (g) in solder paste flux =

[ppm from IC (µg/mL)] x
[Dilution factor, if necessary] x
[Volume of extract solution (mL)] x 10<sup>-6</sup>

IPC-TM-650				
Number	Subject	Date		
2.3.28.1	Halide Content of Soldering Fluxes and Pastes	06/04		
Revision				

**5.5.2.2** Determine the weight of flux solids in the solder paste flux:

Weight of flux solids (g) in solder paste flux =

[Weight of solder paste sample (g)] x [% Flux in solder paste / 100] x [% Solids in paste flux / 100]

**5.5.2.3** Calculate the percentage of each halide ion in the nonvolatile solid portion of the liquid flux:

Percent of halide ion in solid portion of solder paste flux =

[Weight of halide ion (g) in solder paste] x 100 [Weight of flux solids (g) in solder paste]

### 5.5.3 Flux-Cored Solder Wire

**5.5.3.1** Determine the weight of each halide ion in the solder wire flux:

Weight of halide ion (g) in solder wire flux =

(ppm from IC (µg/mL)) x (Dilution factor, if necessary) x (Volume of dilution solution (ml)) x 10<sup>-6</sup> **5.5.3.2** Determine the weight of flux solids in the solder wire flux:

Weight of flux solids (g) in solder wire flux =

[Weight of flux sample (g)] x (% Solids in flux / 100]

**5.5.3.3** Calculate percent of each halide ion in the nonvolatile solid portion of the solder wire flux:

Percent of halide ion in solid portion of solder wire flux =

[Weight of halide ion (g) in flux] x 100 [Weight of flux solids (g) in flux]

### 6 Notes

- **6.1** When establishing an ion chromatography method, the containers utilized for extraction and sample processing should be evaluated to confirm that error is not introduced by the chosen "ion-free" containers.
- **6.2 Safety** Observe all appropriate precautions on MSDS for chemicals involved in this test method.